## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-204370

(43) Date of publication of application: 25.07.2000

(51)Int.CI.

CO9K 15/34

C11B 5/00 // B01F 17/36

(21)Application number: 11-201476

(71)Applicant: NONG SIM CO LTD

(22)Date of filing:

15.07.1999

(72)Inventor: JAE-FUUN KIM

KIM JONG-HAN

**WOO-SUK KANG** 

CHEOL-JIN PARK

(30)Priority

Priority number : 98 9859868

Priority date : 29.12.1998

Priority country: KR

## (54) PRODUCTION OF OIL-SOLUBLE ANTIOXIDANT USING EXTRACT OF GREEN TEA

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for producing an oil-soluble natural antioxidant capable of imparting oil solubility to an extract of green tea by using the extract of green tea having much excellent antioxidizing power than that of tocopherol in spite of having much more excellent competitive ability than tocopherol in terms of cost as a raw material.

SOLUTION: This method comprises (a) a stage for dissolving powder of extract of green tea having ≥80 wt.% polyphenol content in water, ethanol, propylene glycol or glycerol and (b) a stage for emulsifying the dissolved extract of green tea by successively adding an emulsifying agent (A) having 3.5-4.0 HLB value, an emulsifying agent (B) having 3.0-3.5 HLB value and an emulsifying agent (C) having ≤5.2 HLB value to the dissolved extract of green tea.

## LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

12.04.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

**Best Available Copy** 

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

## (19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-204370 (P2000-204370A)

(43)公開日 平成12年7月25日(2000.7.25)

(51) Int.Cl.7

識別記号

FΙ

テーマコート\*(参考)

C 0 9 K 15/34 5/00 C11B

// B01F 17/36

C09K 15/34 5/00 C 1 1 B B01F 17/36

審査請求 未請求 請求項の数9 OL (全 6 頁)

(21)出願番号

特願平11-201476

(22)出願日

平成11年7月15日(1999.7.15)

(31)優先権主張番号 1998-59868

(32)優先日

平成10年12月29日(1998.12.29)

(33)優先権主張国

韓国 (KR)

(71)出願人 599100110

ノン・シム・カンパニー・リミテッド 大韓民国 156-010 ソウル, ドンジャク ーク、シンダエバンードン、370

(72)発明者 ジャエーフーン・キム

大韓民国 158-755 ソウル, ヤンチェオ ンーク、モクードン、モクドン・アパート

メント 514-703

(74)代理人 100089705

弁理士 社本 一夫 (外5名)

最終頁に続く

#### (54)【発明の名称】 緑茶抽出物を用いた油溶性抗酸化剤の製造方法

## (57)【要約】

【 課題】緑茶抽出物に油溶性を与え、価格的にもトコフ ェロールに比べて優れた競争力を有しながら、抗酸化力 は遥かに優れた緑茶抽出物を原料とする油溶性天然抗酸 化剤の製造方法を提供する。

【解決手段】(イ)ポリフェノールの含量が80wt% 以上の緑茶抽出物粉末を、水、エタノール、プロピレン グリコール又はグリセロールに溶解する段階; (ロ)溶 解された緑茶抽出物に、HLB値がそれぞれ3.5~4.0、 3.0~3.5、2以下である乳化剤(A)、(B)、(C)を順次的 に加えながら乳化する段階を含んでなる油溶性抗酸化剤 の製造方法。

#### 【特許請求の範囲】

【 請求項1 】( イ) ポリフェノールの含量が80 wt %以上の緑茶抽出物粉末を、水、エタノール、プロピレングリコール又はグリセロールに溶解する段階;

(ロ) 溶解された緑茶抽出物に、HLB 値がそれぞれ3. 5~4.0、3.0~3.5、2 以下である乳化剤(A)、(B)、(C) を順次的に加えながら乳化する段階を含んでなる油溶性 抗酸化剤の製造方法。

【 請求項2 】前記(イ) 段階で、前記緑茶抽出物が5 ~50%(w/w) 濃度となるように溶解することを特徴とする請求項1 記載の方法。

【 請求項3 】前記(ロ) 段階に用いられる乳化剤(A) が、グリセリンモノーオレイン酸エステルであることを特徴とする請求項1 記載の方法。

【 請求項4 】前記(ロ) 段階に用いられる乳化剤(A) が、前記(イ) 段階で得られた緑茶抽出物溶液100重 量部を基準に70~150重量部用いられることを特徴とする請求項1又は3記載の方法。

【 請求項5 】前記(ロ) 段階に用いられる乳化剤(B) が、グリセリンモノーステアリン酸エステルであることを特徴とする請求項1 記載の方法。

【 請求項6 】前記(ロ) 段階に用いられる乳化剤(B) が、前記(イ) 段階で得られた緑茶抽出物溶液100重量部を基準に1~5重量部用いられることを特徴とする請求項1又は5記載の方法。

【請求項7】前記(ロ)段階に用いられる乳化剤(C)が、ポリグリセリンポリリシノール酸塩であることを特徴とする請求項1記載の方法。

【請求項8】前記(ロ) 段階に用いられる乳化剤(C)が、前記(イ) 段階で得られた緑茶抽出物溶液100重 量部を基準に70~200重量部用いられることを特徴とする請求項1又は7記載の方法。

【請求項9】請求項1~8のいずれかに記載の方法により製造された油溶性の抗酸化剤を含む油脂。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【 発明の属する技術分野】本発明は、緑茶の生理的機能性を含む油溶性天然抗酸化剤の製造に関し、より詳細には、緑茶抽出物を適切な溶媒に溶解した後、HLB値の異なる乳化剤を順次用いて乳化する段階を含めてなる油溶性抗酸化剤の製造方法に関する。

## [0002]

【 従来技術】BHA (butylated hydroxyanisol)、BH T (butylated hydroxytoluene)、TBHQ (tertiary bu tylhydroquinone)等を含む合成抗酸化剤等は、優れた抗酸化力を有するが、安全性に関する論争や消費者等が天然物を好む傾向があるために、特に、韓国内での使用は極めてわずかである。天然抗酸化剤として用いられるトコフェロールやローズマリーエキス等は、合成抗酸化剤に比べ高価であり抗酸化力も劣るのみならず、原料によ

る抗酸化力の偏差が甚だしく、又、特有の強い香りの 為、使用が制限されている。

【 0003】緑茶の主要成分と知られているカテキン(catechin)類等は、それらの分子構造にフェノール基を複数有しているが、これは、食用油脂において抗酸化力を示す基本構造である。緑茶は、エピカテキン、エピカテキン没食子酸塩、エピガロカテキン、エピガロカテキン没食子酸塩等の主要ポリフェノール成分を含むものであることが報告されているが(Antony, J.I.X. and Shanka ranaryana, M.L.: Polyphenols of Green Tea, IFI No. 5, 47, 1997)、これらは全て優れた抗酸化力を示すものであることが知られている。

【 0004】緑茶抽出物の製造に関する特許としては、 主に高純度の緑茶抽出物の製造と抽出溶媒の選択性を用いて、ポリフェノール含量は高めながら、カフェイン含量を減らす方法等に関するものが主流になっている。

【 0 0 0 5 】 天然抗酸化剤として最も多用されているトコフェロールは、植物油に対してはその添加効果が明確に示されておらず、又、一定添加濃度以上ではむしろ酸化促進剤として働く等、望ましくない効果を表すこともある。

【 0 0 0 6 】緑茶抽出物の中には、上述のように、優れた抗酸化成分等が含まれているが、水溶性である為、これを油脂に添加した場合、混濁になり、不均一に分布するので、一貫した抗酸化効果の発現を期待し難い。

#### [0007]

【 発明が解決すべき課題】従って、本発明の目的は、緑 茶抽出物に油溶性を与え、価格的にもトコフェロールに 比べて優れた競争力を有しながら、抗酸化力は遥かに優 れた緑茶抽出物を原料とする油溶性天然抗酸化剤の製造 方法を提供することにある。

#### [0008]

【 課題を解決するための手段】この為、本発明によれば、

(イ)ポリフェノールの含量が80 wt %以上の緑茶抽出物粉末を、水、エタノール、プロピレングリコール又はグリセロールに溶解する段階;

(ロ) 溶解した緑茶抽出物に、HLB 値がそれぞれ3.5~4.0、3.0~3.5、2 以下である乳化剤(A)、(B)、(C)を順次的に加えながら乳化する段階を含んでなる油溶性抗酸化剤の製造方法が提供される。

【  $0\ 0\ 0\ 9$  】本発明を具体的に説明すれば次の通りである。

#### 第1 の段階(原料準備段階)

緑茶の葉からの有効成分の抽出は、水やエタノール等の溶媒を用い、通常の方法にて行うことができる。例えば、緑茶の葉に、体積比で3~5倍の溶媒を加え、常温~50℃程度に維持しながら2~4時間攪拌抽出して抽出液を得る。抽出液は、濾過後、遠心分離により残渣を完全除去した後、減圧濃縮機で水分含量15~30%ま

で濃縮した後、真空乾燥機又は噴霧乾燥機で乾燥し粉末 を作る。緑茶抽出物の純度を示すポリフェノール含量 は、抽出粉末の中、80wt %以上のものが望ましい。 ポリフェノールの含量が80wt %より低い場合には、 ポリフェノール成分以外の他の副成分等の影響で、乳化 過程が非常に複雑になり、乳化液の安定性も劣るのみな らず、最終乳化液に加わるポリフェノールの濃度が低く なるので、十分な抗酸化効果が得られない。

## 【 0010】 <u>第2 の段階(溶解段階)</u>

前記の段階で、粉末に製造された緑茶抽出物は水溶性成 分である為、これを油脂に添加して使う油溶性抗酸化剤 として用いる為には、乳化過程を介し、その相を変化さ せなければならず、乳化段階に入る前に、粉末に製造さ れた緑茶抽出物を、適切な溶媒に溶解すべきである。

【0011】溶媒としては、水、エタノール、プロピレ ングリコール又はグリセロール等を用いることができる が、この中、エタノール、プロピレングリコール、グリ セロールが特に望ましい。この時、緑茶抽出物の溶解濃 度は、最終乳化製品の特性に応じて異なるが、一般的に ~50%(w/w) まで溶解させる。50%以上の濃 toいては、粘度が急上昇する為、溶解させ難く、5 つ濃度では抗酸化力が発揮されない。粉末化した うのバルク比重が小さい為、徐々に溶解しなけ この際、溶解温度は50~60℃が適当で

## の段階(乳化段階)

の乳化剤を混合して用いれば、乳化 おいて分子間引力により会合する ることができる。従って、本発 の安定した乳化組成物を製造 3.5~4.0、3.0~3.5、2以 質次的に加えながら、

HLB値が3.5

【0012】第3 乳化の際、二つ以上 剤の脂肪酸基が界面に. 為、安定した乳化液を作。 明においては、緑茶抽出物、 する為、HLB値がそれぞれ。 下である乳化剤(A)、(B)、(C)を)、 多段乳化することを特徴とする。 1)1次乳化

度によ

%以下6.

ある。

緑茶抽出冬

ればならず、

酸、ステアリ 容解が完了された液状の緑茶抽出物に、 ・モノー脂肪 ~4.0程度の乳化剤(A)、例えば、オレイン: する為に ン酸、ベヘン酸エステルのようなグリセリン 1761 酸エステルを加え攪拌する。水溶性成分を乳化 液の

は、段階的に水溶性成分を油溶化しなければなら、 が、HLB値がより低い乳化剤を用いる場合、乳化は 安定性が低くなるので、段階的にHLBが高い段階から

低い段階〜用いるのが望ましい。

【 0 0 1 3 】乳化剤は、緑茶抽出物溶液1 0 0 重量部に 対して70~150重量部を加えるのが望ましい。乳化 剤の量が、緑茶抽出物が溶解されているプロピレングリ コールやグリセロールより小さい場合、所定の乳化効果 が達せられなく、あまり高い場合には、乳化には問題は ないが、緑茶抽出物が希釈され、所望の抗酸化力が得ら れなくなる。 攪拌乳化の際、温度は75℃を越えないよ うにし、20分以上攪拌するのが望ましい。

#### 2) 2 次乳化

2 次乳化においては、1 次乳化で用いた乳化剤より HL B 値がもう少し低い乳化剤を用いるのが望ましい。特 に、HLB値が3.0~3.5の乳化剤(B)を用いるのが望ま しく 、例えば、グリ セリンモノーステアリン酸エステ ル、HLB値を前記範囲に合わせた蔗糖脂肪酸エステル 等を用いることができる。

【 0014 】2 次乳化剤は、固体状の乳化剤であるの で、過量が添加される場合、安定された乳化液から徐々 に分離され、結晶にて析出される虞がある。従って、2 次乳化剤は、緑茶抽出物溶液1 0 0 重量部に対し1 ~5 重量部加えるのが望ましく、1 次乳化過程と 同様な方法 にて乳化する。

## 3) 3 次乳化

2 次乳化が完了された乳化液に、HLB値が2以下の3 次乳化剤(C)を加え、徐々に加えながら高速攪拌し、乳 化過程を完了する。3 次乳化の条件は、1 次、2 次乳化 の時と同様にすることができる。

【 0015】3次乳化剤としては、ポリグリセリンポリ リシノール酸塩(ポリグリセリン縮合リシノール酸エス テル)、HLB 値を前記範囲に合わせた蔗糖脂肪酸エス テル等を、緑茶抽出物溶液1 0 0 重量部を基準として7 0 ~200 重量部用いるのが望ましい。ポリグリセリン ポリリシノール酸塩は、高粘性の液体として親油性が強 い為、本発明のようなW/O乳化に特に適当である。

【 0016 】本発明では、乳化段階の進行につれHL B 値の低い乳化剤を用い、最終的に、油脂に均一に混合で きる安定したW/O形態のエマルジョンが得られる。得 られたエマルジョンは、当初、緑茶抽出物原料が有して いた抗酸化成分を有効に含むので、油脂、精油(essenti al oil)等、油性材料の抗酸化剤として有用に用いるこ とができる。

【0017】以下、本発明の具体的な実施例は、次の通 りである。これらの実施例は、単に本発明を例示する為 のもので、本発明はこれらに限られない。

## [0018]

## 【 実施例】実施例1

## (1) 緑茶抽出物の製造の段階

粉砕した緑茶[大韓民国、(株)太平洋、商品名" 雪緑茶 (万寿)"]1 0 0 g を 9 5 v/v%エタノール4 0 0 ml に 溶解し、50 ±5 ℃にて4 時間の間、攪拌抽出した後、 抽出物を濾過し、遵縮し真空乾燥し、緑茶抽出物の粉末 9 g (ポリフェノール含量88.6%)を得た。

【 0 0 1 9 】 同様な方法にて、水又は水と9 5 v/v%エ タノールとの混合溶液で抽出し、緑茶抽出物粉末を製造 こた。

リフェノール含量の測定の試験)ポリフェノール含量 緑茶抽出物試料の粉末0.1g を蒸留水に溶かして、 100、ml を取り、この被1 ml を25 ml 体積のフラ スコヘンパレ、ここに4 ml の蒸留水と5 ml の錫酸鉄試

Besi Avaliable Copy

液(硫酸第1 鉄7 水化物0.1g と、錫酸カリウムナトリウム0.5g を蒸留水に溶かして100 ml とした溶液)を加え、燐酸塩緩衝溶液(p H7.5)で25 ml にした後、分光光度計を用いて540 n mにおいて光学密度を測定し、次の如く計算して決定した。

【 0 0 2 0 】茶ポリフェノール%=(A×3.0×100/M×(1-W)×1000)×100

3.0: 茶ポリフェノールの吸光係数(mg/25ml)

A: 吸光度

M: 試料重量(g)

W: 試料の水分含量(%) その結果を表1 に示した。

【0021】(抗酸化力試験)緑茶抽出粉末の抗酸化力を

## 抽出溶媒による抗酸化力の比較

抽出溶媒(wt%)	ポリフェノール含量(wt%)	AI
水 100%	92. 4%	1. 66
水 50%+エタノール 50%	89. 7%	1. 63
エタノール 100%	88. 6%	1. 60
* エタノールは 95v/v%		

【 0024】表1より明らかなように、抽出溶媒として水、エタノール、又はこれらの混合物(5:5 v/v)を用いた場合、得られた緑茶抽出物のポリフェノール含量、抗酸化指数に大きな差がなく、全て本発明の油溶性抗酸化剤の製造に用いることができた。

【 0 0 2 5 】(抽出温度及び時間による固形分の含量の 表2 測定)下記表2 におけるように、抽出溶媒としてエタノ ールを用い、抽出温度及び抽出時間を変えて抽出を行っ た

大豆油を基質にしOSI (Oxidative Stability Instrum

【 0 0 2 2 】 大豆油に緑茶抽出粉末を2 0 0 ppm濃度に

加え、試料油脂を用意した。試料油脂5gを試験管に入

れ、100℃に維持される加熱ブロックにて、温度を保

酸化生成物等を50mlの蒸留水に捕集して、抽出物の

添加の有無による蒸留水の電気伝導度の変化で誘導期間

を算出した後、その比率を抗酸化指数(Al: antioxidati

ve Index)として示し、下記の表1 に現した。

持しながら5.0±0.5psiの圧力で空気を注入し、揮発性

ent)を用いて測定した。

[0026]

[0023]

【 表1 】

【表2】

抽出溶媒	抽出温度	抽出時間	固形分の含量(%)		
·		2時間	3. 84		
	40℃	4時間	3. 92		
		8時間	4. 10		
		2時間	3. 91		
エタノール	50℃	4時間	4. 11		
(95v/v%)		8時間	4. 14		
		2 時間	3. 94		
	60℃	4時間	4. 12		
		8 時間	4. 14		

【 0027】抽出温度及び時間は、50℃以上及び4時間以上の条件で抽出した場合と、40℃にて2時間抽出した場合の抽出歩留まり(抽出液の固形分の含量の比率)が0.3%程度しか差異がないことに鑑みて、50℃以下、4時間以下ならば、十分な抽出がなされることと判断された。

#### (2)溶解及び乳化段階

前段階にて得られた緑茶抽出粉末40gを、60gのプロピレングリコールに溶解させ溶液化し、溶液100gに対し107gのグリセリンモノーオレイン酸エステルを加え、70℃にて20分間、高速攪拌器(Polytron PT 3000, Switzerland)を用い、7,000~10,000rpmの速度

で攪拌しながら、十分と乳化させた後、再びこの混合乳化液に3gのグリセリンモノーステアリン酸エステルを追加し、同一条件下で10分間乳化させた。乳化が完了された後、再びポリグリセリンポリリシノール酸塩115gを加え、同一条件下で10分間乳化させた。乳化が完了されたエマルジョンにおいての緑茶抽出物の含量は、12.3wt%であった。

【 0 0 2 8 】この乳化液の大豆油とパーム油とに対する 抗酸化力を、前記の方法にて測定し、その結果を表3 及 び表4 に示した。

[0029]

【 表3 】

表3

## 緑茶抽出物乳化液の大豆油に対する濃度別の抗酸化効果

濃度 (ppm)		0	200	400			
緑茶抽出物乳化液							2. 02
(実施例1)	OSI 時間(100℃)						
					1. 25		
トコフェロール	0SI 時間(100℃)	16. 2	17. 8	18. 1	20. 3	20. 1	19. 6
トコフェロール: E-Mix 60(Eisai 社、日本)							

[0030]

#### 【 表4 】

## 表4

## 緑茶抽出物乳化液のパーム油に対する濃度別の抗酸化効果

濃度 (ppm)		0	200	400	600	800	1000
緑茶抽出物乳化液				1. 42			1. 81
(実施例1)	OSI 時間(100℃)	12. 8	17. 0	18. 2	20. 2	21. 6	23. 2
	AI	1. 00	1. 15	1. 16	1. 17	1. 18	1, 17
トコフェロール	0SI 時間(100℃)	12. 8	14. 7	14. 8	15. 0	15. 1	15. 0
トコフェロール: E-Mix 60(Eisai 社、日本)							

#### 【0031】実施例2

実施例1 で得られた緑茶抽出粉末3 0 g を、6 0 g のプロピレングリコールに溶解し、この溶液9 0 g に対し1 1 5 g のグリセリンモノーオレイン酸エステルを加え、高速攪拌器を用いて7,000~9,000rpmで6 5 ℃にて2 0 分間、十分乳化させた後、再びこの混合乳化液に2 g のグリセリンモノーステアリン酸エステルを追加に添加し、同一条件にて2 0 分間乳化させた。乳化が完了すれ

ば、ポリグリセリンポリリシノール酸塩を150g 添加し、同一条件で20分間乳化させた。乳化が完了されたエマルジョンにおける緑茶抽出物の含量は8.4 wt %であり、この乳化液の抗酸化力を測定し、その結果を表5に示した。

[0032]

【 表5 】

#### 表目

#### 緑茶抽出物乳化液の大豆油に対する濃度別の抗酸化効果

濃度(ppm)		0	200	400	600	800	1000
緑茶抽出物乳化液	AI	1. 00	1. 20	1. 48	1. 53	1, 65	1. 87
(実施例2)	OSI 時間(100℃)	16. 2	19. 4	24. 0	24. 8	26. 7	30. 3
トコフェロール	- AI	1. 00	1. 10	1. 12	1. 25	1. 24	1. 21
	OSI 時間(100℃)	16. 2	17. 8	18. 1	20. 3	20. 1	19. 6
トコフェロール: E-Mix 60(Eisai 社、日本)							

## 【0033】実施例3

実施例1 で得られた緑茶抽出粉末3 0 g をエタノール(9 5%)8 5 g を5 5 ℃まで加熱しながら溶解し、この溶液 1 1 5 g に対して9 0 g のグリセリンモノーステアリン酸エステルを加え、高速攪拌器を用い、7,000~10,000 r pmにて6 5 ℃を越えないように温度調節しながら、2 0 分間十分乳化させた。この乳化液に5 g の蔗糖脂肪酸エステル(HLB=3)を添加し、同一条件にて1 0 分間攪拌

し、再びポリグリセリンポリリシノール酸塩90gを添加し、25分間更に攪拌した。乳化が完了されたエマルジョンにおいての緑茶抽出物の含量は10.0wt%であり、この乳化液の抗酸化力を測定し、その結果を表6、7に示した。

[0034]

【 表6 】

#### 表6

## 緑茶抽出物乳化液の大豆油に対する濃度別の抗酸化効果

濃度(ppm)		0	200	400	600	800	1000
緑茶抽出物乳化液	Al	1. 00	1. 25	1. 51	1. 61	1. 86	1. 91
(実施例3)	OSI 時間(100℃)	16. 2	20. 3	24. 5	26. 1	30. 2	31. 0
	AI	1. 00	1. 10	1. 12	1. 25	1. 24	1. 21
トコフェロール	OSI 時間(100℃)	16. 2	17.8	18. 1	20. 3	20. 1	19. 6

表7

## 緑茶抽出物乳化液のパーム油に対する濃度別の抗酸化効果

濃度(ppm)		0	200	400	600	800	1000
緑茶抽出物乳化液	AI	1. 00	1. 24	1. 36	1. 47	1. 65	1. 75
(実施例3)	OSI 時間(100℃)	12.8	15. 9	17. 4	18.8	21. 1	22. 4
	Al	1.00	1. 15	1. 16	1. 17	1. 18	1. 17
トコフェロール	OSI 時間(100℃)	12. 8	14. 7	14. 8	15.0	15. 1	15. D
トコフェロール: E-Mix 60(Eisai 社、日本)							

#### [0036]

【 発明の効果】本発明によれば、トコフェロールに比べ 価格的に優れた競争力を有しながら、抗酸化力は遥かに 優れた緑茶抽出物を原料とした油溶性の天然抗酸化剤を 得ることができた。

#### フロント ページの続き

## (72)発明者 ジョン-ハン・キム

大韓民国 437- 080 キュンギ・ド, ユイ ワン-シティ, ナエソーン・ドン, ジュコ ン・アパートメント 28- 502

## (72)発明者 ウー-スク・カン

大韓民国 430- 013 キュンギード, アンヤン-シティ, マナン-ク, アンヤン 3-ドン, 767-1, スングウオン・アパートメント 106- 601

## (72)発明者 チェオルージン・パク

大韓民国 422- 470 キュンギード,スウォン-シティ,パルダル-ク,ヨウントンードン,ジュコン・アパートメント 842-1601

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.